EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

08003148

PUBLICATION DATE

09-01-96

APPLICATION DATE

16-06-94

APPLICATION NUMBER

06158076

Π

W

Ĭ

APPLICANT: RICOH CO LTD:

INVENTOR: TAMOTO NOZOMI;

INT.CL.

: C07D271/10 C07D413/14 C07D413/14

C07D413/14 C07D413/14 C07D413/14 H05B 33/14 H05B 33/26 // C09K 11/06

(C07D413/14 , C07D271:10

C07D333:10), (C07D413/14

C07D213:16 , C07D271:10),

(C07D413/14 , C07D209:32

C07D271:00), (C07D413/14 C07D215:04 , C07D271:10),

(C07D413/14 , C07D271:10

C07D309:00)

m

٧

TITLE

: OXADIAZOLE COMPOUND AND ITS

PRODUCTION

ABSTRACT: PURPOSE: To obtain a new compound having stable film-producing property as a

material for organic electroluminescent elements, especially useful as a luminous material,

an electron transporting material, etc., and having long-term storage stability.

CONSTITUTION: This compound of formula I [A is a (substituted)aromatic or a (substituted)aromatic heterocycle; R is H, a halogen, an (substituted)alkyl, a (substituted)alkoxy or hydroxyl] is obtained by reacting an acid halide compound of formula II (X is a halogen) with a tetrazole compound of formula III or formula IV. Furthermore, the acid halide compound is synthesized by treating a carboxylic acid compound of formula V with a halogenating agent such as thionyl chloride or phosphorus

pentachloride.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

BNSDOCID: <JP 408003148A AJ >

(19)日本国特許庁 (JP) (12) **公 開 特 許 公 報** (A) (11)特許出願公開番号

特開平8-3148

(43)公開日 平成8年(1996)1月9日

(51)Int.Cl. ⁶ C 0 7 D 271/10	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
413/14	209			
	2 1 3			
	2 1 5			
	3 0 7			
		審査請求	未請求 請求	項の数2 FD (全9頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平6-158076		(71)出願人	000006747
				株式会社リコー
(22)出願日	平成6年(1994)6月	16日		東京都大田区中馬込1丁目3番6号
			(72)発明者	永井 一清
				東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式
				会社リコー内
			(72)発明者	安達 千波矢
				東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式
				会社リコー内
			(72)発明者	田元 望
			1	東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式
				会社リコー内
			(74)代理人	弁理士 池浦 敏明 (外1名)
			i	

(54) 【発明の名称】 オキサジアゾール化合物およびその製造方法

(57)【要約】 (修正有)

【目的】 経時安定性に優れ、高信頼性有機電界発光用 材料、特に電子輸送材料として有用であり、しかも良好 な薄膜形成が可能な、新規オキサジアゾール化合物、及 びその製造方法を提供する。

【構成】 一般式(1)で表されるオキサジアゾール化 合物および、酸ハライド化合物とテトラゾール化合物と を反応させることより成る、当該オキサジアゾール化合 物を製造する方法。



〔式中、Aは芳香族炭化水素基もしくは芳香族複素環基 を表し; R は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ア ルコキシ基、ヒドロキシル基を表す]

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)(化1)で表されるオ キサジアゾール化合物。

【化1】

$$\Lambda = \sqrt{\frac{1}{N}} - \Lambda \qquad \qquad \dots \qquad (1)$$

(式中、Aは、各々置換もしくは無置換の芳香族炭化水 素基、置換もしくは無置換の芳香族複素環基を表し、そ れぞれ同じでも異なっていても良い。又、Rは、水素原 子、ハロゲン原子、置換もしくは無置換のアルキル基、 置換もしくは無置換のアルコキシ基、ヒドロキシル基を 表す。)

【請求項2】 下記一般式(II)(化2)

【化2】

$$x \circ C - \bigcirc \bigcup_{\substack{i \in \mathcal{S} \\ \mathbf{r}_i}} \operatorname{co} x \qquad \cdots \qquad (11)$$

(式中、Rは、水素原子、ハロゲン原子、置換もしくは 無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルコキシ 基、ヒドロキシル基を表す。) で表される酸ハライド化 V) (化4)

[化3]

$$A = \begin{bmatrix} H & & & \\ N & & & \\ & & & \\ N & & & \\$$

(化4)

$$A \stackrel{N}{\longleftarrow} \begin{matrix} N \\ \vdots \\ NH \end{matrix} \qquad \cdots \qquad (IV)$$

(式中、Aは、各々置換もしくは無置換の芳香族炭化水 素基、置換もしくは無置換の芳香族複素環基を表す。) 30 子、ハロゲン原子、置換もしくは無置換のアルキル基、 で表されるテトラゾール化合物とを反応させて下記一般 式(I) (化1)

【化1】

$$A = \bigvee_{N=N}^{N-N} A \qquad \dots \qquad (1)$$

(式中、Aは、各々置換もしくは無置換の芳香族炭化水 素基、置換もしくは無置換の芳香族複素環基を表し、そ れぞれ同じでも異なっていても良い。又、Rは、水素原 子、ハロゲン原子、置換もしくは無置換のアルキル基、 置換もしくは無置換のアルコキシ基、ヒドロキシル基を 40 表す。) で表されるオキサジアゾール化合物を製造する ことを特徴とするオキサジアゾール化合物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、蛍光増白剤として、あ るいは有機電界発光素子用材料、特に電子輸送材料とし て有用な、新規オキサジアゾール化合物、及びその製造 方法に関する。

[0002]

オキサジアゾール化合物が知られている。例えば、日本 化学会誌, 1991, (11), p. 1540-154 8には発光材料及び電子輸送材料としてオキサジアゾー ル化合物を使用した例が記載されている。また、特開平 3-205479号公報、特開平4-212286号公 報、特開平4-363891号公報、特開平4-363 894号公報にもオキサジアゾール化合物を使用した例 が記載されている。しかしながら、未だに薄膜の安定性 に問題があり、高輝度、高信頼性の有機電界発光素子は

10 得られていない。 [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、有機電界発 光素子用の材料として、安定した製膜性を有し、特に発 光材料、電子輸送材料等として有用であり、しかも長期 保存によっても変質しにくい新規オキサジアゾール化合 物およびその製造方法を提供することを目的とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記課題 を解決するため鋭意検討した結果、ある特定な構造を有 合物を、下記一般式(III) (化3) あるいは一般式(I 20 するオキサジアゾール化合物が有効であることを見い出 し、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明によ れば、下記一般式(I)(化1)で表わされるオキサジ アゾール化合物が提供される。

[(1:1]

$$A = \begin{pmatrix} N - N \\ N - N \end{pmatrix} - A \qquad \dots \qquad (1)$$

(式中、Aは、各々置換もしくは無置換の芳香族炭化水 素基、置換もしくは無置換の芳香族複素環基を表し、そ れぞれ同じでも異なっていても良い。又、Rは、水素原 置換もしくは無置換のアルコキシ基、ヒドロキシル基を 表す。)

また、下記一般式(II)(化2)

【化2】

(式中、Rは、水素原子、ハロゲン原子、置換もしくは 無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルコキシ 基、ヒドロキシル基を表す。) で表される酸ハライド化 合物を、下記一般式(III)(化3)あるいは一般式(I V) (化4)

【化3】

$$A \stackrel{H}{\swarrow}_{N} \stackrel{N}{\searrow}_{N} \qquad \qquad \dots \qquad (IIII)$$

[(£4]

$$A \stackrel{N \geq N}{\longleftarrow}_{N \to NH}$$
 (1V)

(式中、Aは、各々置換もしくは無置換の芳香族炭化水 【従来の技術】有機電界発光素子用の材料として種々の 50 素基、置換もしくは無置換の芳香族複素環基を表す。)

-460-

BNSDOCID: <JP____408003148A__i >

で表されるテトラゾール化合物とを反応させて前記一般 式(1)(化1)で表されるオキサジアゾール化合物を 製造することを特徴とするオキサジアゾール化合物の製 造方法が提供される。

【0005】前記一般式(I)において、Aにおける芳 香族炭化水素基あるいは芳香族複素環基の具体例として は、スチリル、フェニル、ビフェニル、ターフェニル、 ナフチル、アントリル、アセナフテニル、フルオレニ ル、フェナントリル、インデニル、ピレニル、ピリジ ル、ピリミジル、フラニル、ピロニル、チオフェニル、 キノリル、ベンゾフラニル、ベンゾチオフェニル、イン ドリル、カルバゾリル、ベンゾオキサゾリル、キノキサ リル、ベンゾイミダゾリル、ピラゾリル、ジベンゾフラ ニル、ジベンゾチオフェニル、オキサゾリル、オキサジ アゾリル基等が挙げられる。

【0006】これらの芳香族炭化水素基あるいは芳香族 複素環基は更に一つ以上のハロゲン原子、水酸基、シア ノ基、ニトロ基、アミノ基、トリフルオロメチル基、炭 素数1から12、好ましくは1から6のアルキル基、炭 素数1から12、好ましくは1から6のアルコキシ基、 アリールオキシ基、フェニル基、スチリル基、ナフチル 基、チオフェニル基、アラルキル基、ビフェニル基、ビ チオフェニル基、フラニル基、ビフラニル基、ピロニル 基、ビピロニル基、等の置換基を有していてもよい。

【0007】また、前記一般式(I)において、Rにお ける置換もしくは無置換のアルキル基としては、炭素数 1~12、好ましくは1~6のアルキル基が挙げられ、 その置換基としては、ハロゲン原子、水酸基、フェニル 基、アルコキシ基又はアミノ基等が挙げられる。置換も しくは無置換のアルコキシ基としては、炭素数1~1 2、好ましくは1~6のアルコキシ基が挙げられ、その 置換基としては、ハロゲン原子、水酸基、アミノ基等が 挙げられる。

【0008】一般式(I)で表される本発明のオキサジ アゾール化合物は、前記した如く、下記一般式(II) (化2)

【化2】

$$x \circ c - \bigcirc C \circ x$$
 ... (II)

(式中、R及びXは前記に同じ。) で表される酸ハライ ド化合物を、下記一般式(III)(化3)あるいは一般 式 (IV) (化4)

【化3】

$$\Lambda \stackrel{\text{H}}{\longrightarrow} N \qquad \qquad \dots \qquad (I11)$$

【化4】

A - COX

(式中、Aは前記に同じ。Xはハロゲン原子を表す。) 【0013】また、一般式(I)(化1)で表されるオ 50 とができる。すなわち、下記一般式(II)(化2)

(IV)

(式中、Aは、前記に同じ。) で表されるテトラゾール 化合物とを反応させることにより得られる。

【0009】一般式(II)(化2)で表される酸ハライ ド化合物は、下記一般式(V)(化5)

【化5】

(式中、Rは前記に同じ。) で表されるカルボン酸化合 物を塩化チオニル、五塩化リン、ホスゲン、塩化アルミ ニウム等のハロゲン化剤で処理することにより合成され

【0010】一般式 (III) (化3) 及び一般式 (IV) (化4) のテトラゾール化合物は互変異性の関係にあっ て互いに変化しやすく、別々に取り出すことが困難なも のであり、両者が混在したものであるのが一般的であ り、本発明でも混在したものを使用できる。ここで使用 される一般式(III) (化3)及び一般式(IV) (化 4) で表されるテトラゾール化合物は従来公知の方法で 製造される。例えば、Synthesis 71 (1973) に記 載の方法で合成できる。

【0011】また、一般式(II)(化2)で表される酸 ハライドと一般式(III) (化3)及び一般式(IV) (化4)で表されるテトラゾール化合物との反応は、R. D. Huisgenらのオキサジアゾール合成法に準じて行われ る。例えば、Angew. Chem., 72, 366 (1960), Chem. Ber., 93, 2106 (1960), Tetrahedro n, 11, 241 (1960), Chem. Ber., 98, 29 66(1965) に記載の方法を適用することができ

【0012】反応はテトラゾール基とハロゲン化カルボ ニル基との反応であり、一般式(II)(化2)で表され る化合物と一般式(III) (化3)及び一般式(IV) (化4) で表される化合物の前記官能基が交換された原 料からも一般式(I)(化1)で表されるオキサジアゾ ール化合物を合成することができる。 すなわち下記一般 式(VI)(化6)で表されるテトラゾール化合物と一般 式(VII)(化7)との反応によっても一般式(I) (化1) で表されるオキサジアゾール化合物を合成する ことができる。

【化6】

$$\begin{array}{c|c}
N=N \\
\downarrow \\
N=N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N=N \\
\downarrow \\
N=N+NH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
(VI)$$

(式中、Rは前記に同じ。)

【化7】

$$\cdot \cdot \cdot (VII)$$

キサジアゾール化合物は次の反応によっても合成するこ

[42] (II)

* (式中、R、Xは前記に同じ。)で表される酸ハライド 化合物と、下記一般式 (VIII) (化8) の化合物

(VIII)

6

【化8】

A-CONHNH2

(式中、Aは前記に同じ。)で表される化合物とを反応 ※【化9】 させて、F記一般式(IX)(化9)

-conunhco-A

(式中、A、Rは上記に同じ。) で表される化合物を製 造し、さらに脱水反応を行うことにより、前記一般式 (1) (化1) で表されるオキサジアゾール化合物を製 造することができる。

A - COX

(式中、A、Xは前記に同じ。)で表される化合物と、 下記一般式(X)(化10)

[化10]

H, NHNOC-((≿соинин,

(式中、Rは前記に同じ。)で表される化合物とを反応 させて、前記一般式(IX)(化9)で表される化合物を 20 製造し、さらに脱水反応を行うことにより、前記一般式 (1) (化1)で表されるオキサジアゾール化合物を製 造することができる。

【0015】出発原料として使用される一般式(X) (化10)で表される化合物は下記一般式(XI)(化1 1)

【化11]

R' 00C-((

(式中、Rは前記に同じ、R'はアルキル基を表す。) で表されるエステル誘導体と、ヒドラジンとの反応によ り容易に製造することができる。

【0016】前記一般式(IX)(化9)で表される化合 物の前記2種の合成工程は通常塩基性触媒の存在下で行 なわれる。塩基性触媒としては、ピリジン、及びその誘 導体、トリエチルアミン、トリブチルアミン、トリエタ ノールアミン、キノリン、ピペラジン、モルホリンなど の有機塩基あるいは水酸化ナトリウム、水酸化カリウ ム、炭酸ナトリウムなどの無機塩基が挙げられるが、特

★【0014】更にまた、一般式(I)(化1)で表され 10 るオキサジアゾール化合物は、下記一般式 (VII) (化 7)

[化7]

(VII)

に有機の塩基性触媒が好ましい。該工程の反応溶媒とし ては前記一般式(IX)(化9)で表される化合物を少し でも溶解するものであればすべてのものが使用できる が、エタノール、ブタノール等のアルコール系溶媒、ジ オキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、ベ ンゼン、トルエン、クロルベンゼン、ニトロベンゼン等 の芳香族系溶媒、N、N-ジメチルホルムアミド、ジメ チルスルホキシド等が好ましい。又、前記したピリジン 等の有機の塩基性触媒を過剰に用い、溶媒としても良

【0017】また、前記一般式(IX)(化9)で表され る化合物を脱水反応させ、閉環させる工程は、オキシ塩 化リン、塩化チオニル、ポリリン酸、ホウ酸、トルエン スルホン酸等の脱水剤の存在下に行なう。この時の反応 溶媒としては前記工程で示した溶媒が使用できるが、ク ロルベンゼン、ジクロルベンゼン、キシレン、ニトロベ ンゼン等の芳香族系溶媒、トリクロルエタン、トリクロ ルメタン等のハロゲン系溶媒等が特に好ましい。脱水剤 の使用量は出発原料化合物1モルに対して1モルから1 0 モル程度が適切であるが、例えば、オキシ塩化リンを 大過剰に用い、溶媒としても良い。通常、反応は、50 ℃から300℃で数分から10時間で完了する。

【0018】本発明に係わる一般式(I)(化1)で表 されるオキサジアゾール化合物の具体例を表1に示す。 [0019]

【表1-(1)】

7

R=水素原子の場合

No.	А	Νo.	А	No.	Α
1		10	Ç1 ~ ₩	19	- C= C (
2	-€II,	11	-€oc11,	20	$- \bigcirc = \bigcirc + \bigcirc = \bigcirc + \bigcirc = \bigcirc + \bigcirc = \bigcirc + \bigcirc = \bigcirc =$
ន	CH,	12	OCH,	21	-{
4	E. C	13	H,CO	22	
b	-(T)- CN	14	-√ t - b u	23	E 1. 0
6	-⟨SN	15	-\(\)\(-\)\(\)	24	
7	NC NC	16	-(<u>H</u>)	25	
8	- (-) −cı	17	_{s}	26	
9	-(5)	18	N E t	27	-{-}-E t

[0020]

30 【表1-(2)】

		(0)	
9			10
No.	Α	No.	A
28	-(-)	40	
2 9	-√_N (CH₁) ,	11	-(5)
30	-⟨_)-V (C*H*) *	4 2	
31	-(4 3	-(>-(>-(>
32	cF,	11	-√_>- NO₂
33	F, C	45	-сн=сн-
34	- <u>_</u> N	46	
35	-\(\big \frac{\text{N}}{\text{\sqrt{N}}}	4 7	~~~~
36	-\(\)	48	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
37		49	
38		50	

【0021】本発明の一般式(1)で示されるオキサジ アゾール化合物は、有機電界発光素子の構成成分として 特に優れており、例えば、真空蒸着法、溶液塗布法等に より薄膜化し、陽極及び陰極で直接または間接的に挟持 することにより素子を得ることができる。

[0022]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいて更に詳細に 説明する。尚、本発明はこれら実施例により限定される ものではない。

【0023】合成例1 下記構造式(化12)で表され 40 る化合物の合成〔一般式(II), R=II, X=C1〕 【化12】

2,6-ナフタレンジカルボン酸10gと塩化チオニル 60mlを反応容器に入れ加熱還流した。その後未反応 の塩化チオニルを減圧蒸留で除き、ジクロロエタン10 0m1を加え再結晶し、わずかに黄色味を帯びた針状晶 の目的生成物5g(収率42.7%)を得た。この生成 物の融点は187 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 189 $^{\circ}$ $^{\circ}$ であった。赤外線吸収ス 50 2500cm にかけてテトラゾールの $^{\circ}$ NーH伸縮振動

ペクトル(KBr錠剤法)では塩化カルボニル基のCO 伸縮振動に帰属される1750cm」の吸収が観測され た。

【0024】合成例2 下記構造式(化13)で表わさ れる化合物の合成〔一般式(III), A=ビフェニルー 4ーイル]

【化13】

p-シアノピフェニル20.0gとアジ化ソーダ7.9 8gと塩化アンモニウム6.57gを反応容器に入れ、 溶媒としてN, N-ジメチルホルムアミドを55m1加 え、100℃~110℃にて15時間加熱還流した。放 冷後、水500mlに反応物を注ぎ、濾過し、水500 m1で水洗を行い、粗生成物24.0g(収率96.8 %)を得た。これをジオキサン650mlにて再結晶を 行い、9.194g(収率40.1%)の白色粉末物を得 た。この化合物の分解点は239.5℃~240.3℃ であった。赤外線吸収スペクトルは、3200cm⁻¹~

に帰属されるブロードなピークが観察され、目的物であ ることを確認した。

【0025】合成例3 下記構造式(化14)で表わさ れる化合物の合成〔一般式(III)、A=2-ナフチ ル)

【化14】

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\$$

2-シアノナフダレン10gとアジ化ソーダ10.61 gと塩化リチウム7、67gを反応容器に入れ、溶媒と して2-メトキシエタノール240m1を加え、80時 間加熱還流した。放冷後水500mlを加え、ろ過によ り不溶物を除いた後、35%塩酸13、5mlを加え た。析出物をろ過、水洗して粗生成物12.17gを得 た。さらにトルエン340m1とジオキサン140m1 の混合溶媒で再結晶し、無色針状晶の目的生成物 9.1 4 gを得た(収率71.4%)。この化合物の融点を測 定したところ205.5℃~205.8℃で発泡分解し た。赤外線吸収スペクトルは、3200cm 1~250* * 0 cm 「にかけてテトラゾール基のNH伸縮振動に帰属 されるブロードなピークが観測された。

【0026】合成例4 化合物No. 24の合成〔一般 式(I), A=2-ナフチル, R=H)

12

合成例1で得られた酸クロリド化合物1.28gと合成 例3で得られたテトラゾール化合物2.08gを反応容 器に入れ、モレキュラシーブで脱水処理したピリジン4 0mlを溶媒として加え、15時間加熱還流した。放冷 後、メタノール60mlを加え、析出物をろ過、メタノ 10 一ル洗浄して粗生成物2.5gを得た。その後、ニトロ ベンゼン100mlで再結晶し、淡黄色針状晶の目的生 成物2.31gを得た(収率88.5%)。又、有機E し素子に適用する前に真空度30Paのアルゴンガス気 流下の温度勾配管の中で350℃に加熱して昇華精製を して使用した。この化合物の融点は300℃以上であっ た。赤外線吸収スペクトル (KBr錠剤法) を図1に示 す。

[0027]

【表 2 】

元素分析値(C34 H20 N4 O2 として計算)

C (%)	H (%)	(N (%)		
79.38 79.06	3.71 3.90	10.90		

【0028】合成例5 化合物No. 26の合成〔一般 式(I), A=4-ビフェニルイル, R=H]

合成例1で得られた酸クロリド化合物1.15gと合成 例2で得られたテトラゾール化合物2.13gを反応容 30 器に入れ、モレキュラシーブで脱水処理したピリジン5 0mlを溶媒として加え、11時間加熱還流した。放冷 後メタノール50mlを加え、析出物をろ過、メタノー ル洗浄して粗組成物2.41gを得た。これを、ニトロ※

※ベンゼン100mlで再結晶し、無色板状晶の目的生成 物 2. 4 1 g を 得た (収率 9 4. 9%)。 さらに 真空度 30Paのアルゴンガス気流下の温度勾配管の中で36 0℃に加熱して昇華精製を行った。この化合物の融点は 358.7℃ (DTAピーク値) であった。赤外線吸収 スペクトル(KBr錠剤法)を図2に示す。

[0029]

【表3】

元素分析値(C3, H2, N4O2として計算)

	C (%)	H (%)	N (%)		
実測値	80.31	4.03	9. 82		
計算値	80.27	4. 25	9. 85		

[0030]

【応用例1】ガラス基板上に大きさ2mm×2mm、厚 さ1700mmの酸化錫インジウム(ITO)による陽 極を形成し、その上に下記式 (XV) (化15) で示され るジアミン誘導体からなるホール輸送層40nm、下記 式(XVI) (化16)で示されるジアミン誘導体からな ・る発光層15 nm、前記化合物No.26からなる電子

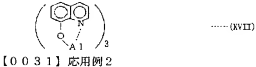
電子輸送層30nm、10:1原子比のMgAg電極を 300 nm、各々真空蒸着により形成し、電界発光素子 を作製した。蒸着時の真空度は0.7×10-0Torr であり、基板温度は室温である。このようにして作製し た素子の陽極及び陰極にリード線を介して直流電源を接 続したところ、電流密度175mA/cm2において印 加電圧が17.4 Vであり、輝度17 c d/m2の青緑 輸送層20nm、下記式(XVII)(化17)で示される 50 色の発光が観測された。なお、この素子は3カ月保存後

においても明瞭に発光が確認された。

10

【化16】 ·····(XVI)

【化17】



前記化合物No. 26の代りに化合物No. 24を使用 する以外は応用例1と同様にして電界発光素子を作製し た。作製した素子の陽極及び陰極にリード線を介して直 流電源を接続したところ、電流密度135mA/cm² 20 において印加電圧が17.7Vであり、輝度14cd/

【0032】比較例

m²の青緑色の発光が観察された。

前記化合物No. 26の代わりに下記化合物 (XVIII) (化18) を用いた以外は応用例1と同様にEL素子を 作製した。この素子に直流電圧を印加したところ、明瞭 な青色の発光が認められた。しかし、1ケ月保存後にお いては、EL発光は認められなかった。

14

【化18】

[0033]

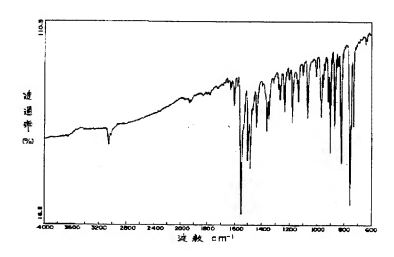
【発明の効果】本発明のオキサジアゾール化合物は新規 化合物であって、蒸着等によって容易に均質な透明膜を 形成することができ、有機電界発光素子用の電子輸送材 料としての優れた機能も備えており、且つ融点が高く、 経時での変質が少ないので高信頼性有機電界発光用材料 として有用である。また、本発明により、該オキサジア ゾール化合物の有利な製造法を提供することができる。

【図面の簡単な説明】

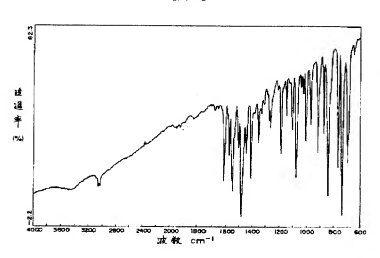
【図1】本発明のオキサジアゾール化合物 [一般式 (I) においてA=2-ナフチル、R=H] の赤外線吸 収スペクトル図(KBr 錠剤法)である。

【図2】本発明のオキサジアゾール化合物〔一般式 (I)においてA=4-ナフチル、R=H]の赤外線吸 収スペクトル図(KBr錠剤法)である。

【図1】







フロントページの続き

309:00)

フロントペー	ージの続き						
(51) Int. Cl.	ū	識別記号		庁内整理番号	FΙ	i	技術表示箇所
C 0 7 D	413/14	3 3 3					
H 0 5 B	33/14						
	33/26						
// C09K	11/06		Z	9280-411			
(C 0 7 D	413/14						
	271:10						
	333:10)						
(C 0 7 D	413/14						
	213:16						
	271:10)						
(C 0 7 D	413/14						
	209:32						
	271:00)						
(C07D	413/14						
	215:04						
	271:10)						
(C 0 7 D	413/14						
	271:10						